WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) WO 98/27112

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07K 7/56, A61K 38/12

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

25. Juni 1998 (25.06.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/07048

(22) Internationales Anmeldedatum:

15. Dezember 1997

(15.12.97)

A1

(30) Prioritätsdaten:

196 53 036.9

19. Dezember 1996 (19.12.96)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; D-64271 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HÖLZEMANN, Günter Weedring 7, D-64342 Seeheim [DE/DE]; FITTSCHEN, Claus [DE/DE]; Schafhofgasse D-64407 Fränkisch-Crumbach (DE). GOODMAN, Simon [GB/DE]; Mozartweg 8, D-64281 Darmstadt (DE).
- MERCK PATENT GMBH; (74) Gemeinsamer Vertreter: D-64271 Darmstadt (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europaisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, Cl, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: CYCLIC PEPTIDE DERIVATIVES

(54) Bezeichnung: CYCLOPEPTIDDERIVATE

(57) Abstract

the formula Compounds of Cyclo-(Arg-X-Asp-R1) in which X means Gly, Ala or NH-NH-CO, R1 means a radical of formula (II), and R2, R3, and R4 have the meanings given in claim 1, and their salts, can be used as integrin inhibitors, in particular for the prevention and treatment of circulatory diseases, in cases of thrombosis, cardiac infarction, coronary heart disease, arteriosclerosis, pathological symptoms that are sustained or propagated by angiogenesis, and in tumour therapy.

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & R^3 & O \\
N & R^4
\end{array}$$

(57) Zusammenfassung

Verbindungen der Formel (I): Cyclo-(Arg-X-Asp-R¹) worin X Gly, Ala oder NH-NH-CO, R¹ einen Rest der Formel (II) bedeuten, und R², R³, und R⁴ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen besitzen, sowie deren Salze, können als Integrin-Inhibitoren insbesondere zur Prophylaxe und Behandlung von Erkrankungen des Kreislaufs, bei Thrombose, Herzinfarkt, koronaren Herzerkrankungen, Arteriosklerose, bei pathologischen Vorgängen, die durch Angiogenese unterhalten oder propagiert werden, und in der Tumortherapie verwendet werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

BNSDOCID: <WO_____9827112A1_I_>

Cyclopeptidderivate

Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I

5		Cyclo-(Arg-X-Asp-R ¹)
	worin	
	X	Gly, Ala oder NH-NH-CO,
10		wobei die genannten Aminosäuren auch derivatisiert sein können, und die Aminosäurereste über die α -Amino- und α -Carboxygruppen peptidartig miteinander verknüpft sind,
	R ¹	einen Rest der Formel II
15		R ³ O
		\mathbb{R}^2
20		{-NH R4
	R ² , R ³ , R ⁴	jeweils unabhängig voneinander H, A, Ar, R ⁵ -Ar, Het oder R ⁵ -Het,
25	A	Alkyl mit 1-6 C-Atomen,
30	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R ⁷ , R ⁸ oder R ⁹ substituiertes Phenyl oder unsubstituiertes Naphthyl,
	R⁵	Alkylen mit 1-6 C-Atomen,
35	R ⁶ , R ^{6'}	jeweils unabhängig voneinander H, A, Benzyl oder Phenyl,

R⁷, R⁸, R⁹ jeweils unabhängig voneinander R⁶, OR⁶, Hal, NO₂, NR⁶R⁶, NHCOR⁶, CN, NHSO₂R⁶, COOR⁶ oder COR⁶,

Hal

F, Cl, Br oder I und

Het

einen ein- oder zweikernigen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und / oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, NR⁶R^{6'}, CN oder NO₂ substituiert sein kann.

10

5

bedeuten,

wobei, sofern es sich um Reste optisch aktiver Aminosäuren und Aminosäurederivate handelt, sowohl die D- als auch die L-Formen eingeschlossen sind,

sowie deren Salze.

Ähnliche Verbindungen cyclischer Peptide sind z.B. aus DE 43 10 643 oder EP 0 683 173 bekannt.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.

25

30

35

Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen. Vor allem wirken sie als Integrin-Inhibitoren, wobei sie insbesondere die Wechselwirkungen der α_V -, β_3 - oder β_5 -Integrin-Rezeptoren mit Liganden hemmen, wie z. B. die Bindung von Fibrinogen an den β_3 - Integrinrezeptor. Besondere Wirksamkeit zeigen die Verbindungen im Fall der Integrine $\alpha_V\beta_1$, $\alpha_V\beta_3$, $\alpha_V\beta_5$, $\alpha_{IIb}\beta_3$ sowie $\alpha_V\beta_6$ und $\alpha_V\beta_8$. Diese Wirkung kann z.B. nach der Methode nachgewiesen werden, die von J.W. Smith et al. in J. Biol. Chem. <u>265</u>, 12267-12271 (1990) beschrieben wird

Die Abhängigkeit der Entstehung von Angiogenese von der Wechselwirkung zwischen vaskulären Integrinen und extrazellulären Matrixproteinen ist von P.C. Brooks, R.A. Clark und D.A. Cheresh in Science 264, 569-71 (1994) beschrieben.

5

10

15

20

25

Die Möglichkeit der Inhibierung dieser Wechselwirkung und damit zum Einleiten von Apoptose (programmierter Zelltod) angiogener vaskulärer Zellen durch ein cyclisches Peptid ist von P.C. Brooks, A.M. Montgomery, M. Rosenfeld, R.A. Reisfeld, T.-Hu, G. Klier und D.A. Cheresh in Cell 79, 1157-64 (1994) beschrieben.

Verbindungen der Formel I, die die Wechselwirkung von Integrinrezeptoren und Liganden, wie z. B. von Fibrinogen an den Fibrinogenrezeptor (Glycoprotein IIb/IIIa) blockieren, verhindern als GPIIb/IIIa-Antagonisten die Ausbreitung von Tumorzellen durch Metastase. Dies wird durch folgende Beobachtungen belegt:

Die Verbreitung von Tumorzellen von einem lokalen Tumor in das vaskuläre System erfolgt durch die Bildung von Mikroaggregaten (Mikrothromben) durch Wechselwirkung der Tumorzellen mit Blutplättchen. Die Tumorzellen sind durch den Schutz im Mikroaggregat abgeschirmt und werden von den Zellen des Immunsystems nicht erkannt.

Die Mikroaggregate können sich an Gefäßwandungen-festsetzen, wodurchein weiteres Eindringen von Tumorzellen in das Gewebe erleichtert wird. Da die Bildung der Mikrothromben durch Fibrinogenbindung an die Fibrinogenrezeptoren auf aktivierten Blutplättchen vermittelt wird, können die GPIIa/IIIb-Antagonisten als wirksame Metastase-Hemmer angesehen werden.

Die Verbindungen der Formel I können als Arzneimittelwirkstoffe in der
Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden, insbesondere zur Prophylaxe und/oder Therapie von Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Tumorerkrankungen,
osteolytischen Krankheiten wie Osteoporose, pathologisch angiogenen
Krankheiten wie z. B. Entzündungen, ophthalmologischen Krankheiten,
diabetischer Retinopathie, makularer Degeneration, Myopia, okularer Histoplasmose, rheumatischer Arthritis, Osteoarthritis, rubeotischem Glau-

kom, ulcerativer Colitis, Morbus Crohn, Atherosklerose, Psoriasis, Restenose nach Angioplastie, viraler Infektion, bakterieller Infektion, Pilzinfektion, bei akutem Nierenversagen und bei der Wundheilung zur Unterstützung der Heilungsprozesse.

5

10

15

Die Verbindungen der Formel I können als antimikrobiell wirkende Substanzen bei Operationen eingesetzt werden, wo Biomaterialien, Implantate, Katheter oder Herzschrittmacher verwendet werden.

Dabei wirken sie antiseptisch. Die Wirksamkeit der antimikrobiellen Aktivität kann durch das von P.Valentin-Weigund et al., in Infection and Immunity, 2851-2855 (1988) beschriebene Verfahren nachgewiesen werden.

Da die Verbindungen der Formel I Inhibitoren der Fibrinogenbindung und damit Liganden der Fibrinogen rezeptoren auf Blutplättchen darstellen, können sie als Diagnostika zur Detektion und Lokalisierung von Thromben im vaskulären System *in vivo* verwendet werden, sofern sie beispielsweise durch einen radioaktiven oder UV-detektierbaren Rest substituiert werden.

Die Verbindungen der Formel I können als Inhibitoren der Fibrinogenbindung auch als wirksame Hilfsmittel zum Studium des Metabolismus von Blutplättchen in unterschiedlichen Aktivierungsstadien oder von intrazellulären Signalmechanismen des Fibrinogenrezeptors verwendet werden. Die detektierbare Einheit eines einzubauenden "Labels", z.B. eine Isotopenmarkierung durch ³H, erlaubt es, nach Bindung an den Rezeptor, die genannten Mechanismen zu untersuchen.

Die vor- und nachstehend aufgeführten Abkürzungen von Aminosäureresten stehen für die Reste folgender Aminosäuren:

30	Ala	Alanin
	AMP	Aminomethylphenylrest
	Asn	Asparagin
	Asp	Asparaginsäure
	Arg	Arginin
35	Cys	Cystein
	Gin	Glutamin

Glutaminsäure Glu · Glycin Gly Histidin His homo-Phenylalanin homo-Phe Isoleucin 5 lle Leucin Leu Lysin Lys Methionin Met Norleucin Nle Ornithin 10 Orn Phenylalanin Phe Phenylglycin Phg 4-Halogen-phenylalanin 4-Hal-Phe Prolin Pro Serin 15 Ser Threonin Thr Tryptophan Trp -Tyrosin Tyr Valin. Val 20 Der 3-AMP-Rest besitzt die folgende Struktur:

Ferner bedeuten nachstehend:

	Ac	Acetyl
30	вос	tertButoxycarbonyl
	CBZ oder Z	Benzyloxycarbonyl
	DCCI	Dicyclohexylcarbodiimid
	DMF	Dimethylformamid
	EDCI .	N-Ethyl-N,N'-(dimethylaminopropyl)-carbodiimid
35	Et	Ethyl
	FCA	Fluoresceincarbonsäure

	Fmoc HOBt Me	9-Fluorenylmethoxycarbonyl 1-Hydroxybenzotriazol Methyl
	MBHA	4-Methyl-benzhydrylamin
5	Mtr	4-Methoxy-2,3,6-trimethylphenyl-sulfonyl
	HONSu	N-Hydroxysuccinimid
	OBzl	Benzylester
	OtBu	tertButylester
	Oct	Octanoyl
10	OMe	Methylester
	OEt	Ethylester
	POA	Phenoxyacetyl
	Sal	Salicyloyl
	TFA	Trifluoressigsäure
15	Trt	Trityl (Triphenylmethyl).

Sofern die vorstehend genannten Aminosäuren in mehreren enantiomeren Formen auftreten können, so sind vor- und nachstehend, z. B. als Bestandteil der Verbindungen der Formel I, alle diese Formen und auch ihre Gemische (z. B. die DL-Formen) eingeschlossen. Ferner können die Aminosäuren, z. B. als Bestandteil von Verbindungen der Formel I, mit entsprechenden an sich bekannten Schutzgruppen versehen sein.

In die erfindungsgemäßen Verbindungen sind auch sogenannte ProdrugDerivate eingeschlossen, d. h. mit z. B. Alkyl- oder Acylgruppen, Zuckern oder Oligopeptiden abgewandelte Verbindungen der Formel I, die im Organismus rasch zu den wirksamen erfindungsgemäßen Verbindungen gespalten werden.

Hierzu gehören auch bioabbaubare Polymerderivate der erfindungsgemäßen Verbindungen, wie dies z. B. in Int. J. Pharm. <u>115</u>, 61-67 (1995) beschrieben ist.

Aminosäuren, deren Konfiguration nicht speziell angegeben ist, weisen die (S)- oder (L)-Konfiguration auf.

Gegenstand der Erfindung ist ferner ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 sowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man

5 (a) eine Verbindung der Formel III

H-Z-OH

111

worin

10

Z - Arg-X-Asp-R¹-X-Asp-R¹-Arg-Asp-R¹-Arg-X- oder
-R¹-Arg-X-Asp- bedeutet,

15

und X und R¹ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

oder ein reaktionsfähiges Derivat einer Verbindung der Formel II mit einem cyclisierenden Mittel behandelt,

20

oder

b) eine Verbindung der Formel I aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt,

und/oder daß man eine basische oder saure Verbindung der Formel I durch Behandeln mit einer Säure oder Base in eines ihrer Salze überführt.

30

25

Vor- und nachstehend haben die Reste X, R¹, R², R³ und R⁴ die bei den Formeln I, II und III angegebenen Bedeutungen, sofern nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.

In den vorstehenden Formeln steht Alkyl vorzugsweise für Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, ferner auch für

Pentyl, 1-, 2- oder 3-Methylbutyl, 1,1-, 1,2- oder 2,2-Dimethylpropyl, 1- Ethylpropyl, Hexyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Methylpentyl, 1,1-, 1,2-, 1,3-, 2,2-, 2,3- oder 3,3-Dimethylbutyl, 1- oder 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, 1,1,2- oder 1,2,2-Trimethylpropyl.

5

15

20

25

R² und R³ bedeuten, jeweils unabhängig voneinander, vorzugsweise z.B. H oderA, ferner auch Ar oder R⁵-Ar.

R⁴ bedeutet vorzugsweise z.B. H, A, Ar oder R⁵-Ar, ferner auch Het oder R⁵-Het.

Bedeutet R⁴ Alkyl, so kann in der Alkylkette eine vorhandene Methylengruppe auch durch N, O oder S ersetzt sein.

Alkylen bedeutet bevorzugt Methylen, Ethylen, Propylen, Butylen, Pentylen oder Hexylen.

R⁵-Ar ist vorzugsweise Benzyl oder Phenethyl.

Die genannten Aminosäuren und Aminosäurereste können auch derivatisiert sein, wobei die N-Methyl-, N-Ethyl-, N-Propyl-, N-Benzyl- oder C_{α} -Methylderivate bevorzugt sind.

Weiter bevorzugt sind Derivate von Asp und Glu, insbesondere die Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Butyl-, tert.-Butyl-, Neopentyl- oder Benzylester der Seitenketten-carboxy-gruppen, ferner auch Derivate von Arg, das an der -NH-C(=NH)-NH₂ -Gruppe mit einem Acetyl-, Benzoyl-, Methoxycarbonyl- oder Ethoxycarbonylrest substituiert sein kann.

R⁶ bedeutet vorzugsweise z.B. H, Methyl oder Ethyl, ferner Benzyl oder Phenyl.

OR⁶ bedeutet bevorzugt z.B. Hydroxy oder Methoxy.

COR⁶ ist Alkanoyl und bedeutet vorzugsweise Formyl, Acetyl, Propionyl, Butyryl, Pentanoyl oder Hexanoyl.

Ar ist unsubstituiertes, vorzugsweise - wie angegeben - monosubstituiertes Phenyl, im einzelnen bevorzugt Phenyl, o-, m- oder p-Tolyl, o-, m- oder p-Ethylphenyl, o-, m- oder p-Propylphenyl, o-, m- oder p-Isopropylphenyl, o-, m- oder p-tert.-Butylphenyl, o-, m- oder p-Trifluormethylphenyl, o-, m- oder

10

15

p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Nitrophenyl, o-, m- oder p-Aminophenyl, o-, m- oder p-(N-Methylamino)-phenyl, o-, m- oder p-Acetamidophenyl, o-, m- oder p-(Trifluormethoxy)-phenyl, o-, m- oder p-Cyanphenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder p-Ethoxyphenyl, o-, m- oder p-Carboxyphenyl, o-, m- oder p-Methoxycarbonylphenyl, o-, m- oder p-

Carboxyphenyl, o-, m- oder p-Methoxycarbonylphenyl, o-, m- oder p-Ethoxycarbonylphenyl, o-, m- oder p-Benzyloxycarbonylphenyl, o-, m- oder p-(Carboxymethyloxy)-phenyl, o-, m- oder p- (Methoxycarbonylmethyloxy)-phenyl, o-, m- oder p-(Methoxycarbonyl-ethyloxy)-phenyl, o-, m- oder p-(N,N-Dimethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N-Ethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N,N-Diethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-Fluorphenyl, o-, m- oder p-Bromphenyl, o-, m- oder p-Chlorphenyl, o-, m- oder p-(Difluormethoxy)-

p-Bromphenyl, o-, m- oder p- Chlorphenyl, o-, m- oder p-(Difluormethoxy)-phenyl, o-, m- oder p-(Fluormethoxy)-phenyl, o-, m- oder p-Formylphenyl, o-, m- oder p-Acetylphenyl, o-, m- oder p-Propionylphenyl, o-, m- oder p-Butyrylphenyl, o-, m- oder p-Pentanoylphenyl, o-, m- oder p-(Phenyl-sulfonamidocarbonyl)-phenyl, o-, m- oder p-Phenoxyphenyl, o-, m- oder p-

sulfonamidocarbonyi)-phenyi, o-, m- oder p-i henoxyphenyi, o-, m- oder p-Methylthiophenyl, o-, m- oder p-Methylsulfinylphenyl, o-, m- oder p-Methylsulfonylphenyl oder Naphthyl.

Het ist vorzugsweise 2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl, 1-, 2, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isothiazolyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, weiterhin bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, -4- oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder 5-yl, 1- oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder -5-yl, 1,2,3-Thiadiazol-4- oder -5-yl, 2-, 3-, 4-, 5- oder 6-2H-Thiopyranyl, 2-, 3- oder 4-

Thiadiazol-4- oder -5-yl, 2-, 3-, 4-, 5- oder 6-2H-Thiopyranyl, 2-, 3- oder 4-4-H-Thiopyranyl, 3- oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 2-, 3-, 4-, 5- 6- oder 7-Benzofuryl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzothienyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Benzimidazolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-

Benzopyrazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzoxazolyl, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7Benzisoxazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzthiazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7Benzisothiazolyl, 4-, 5-, 6- oder 7-Benz-2,1,3-oxadiazolyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinazolinyl.

Die heterocyclischen Reste können auch teilweise oder vollständig hydriert sein.

Het kann also z. B. auch bedeuten 2,3-Dihydro-2-, -3-, -4- oder -5-furyl, 2,5-Dihydro-2-, -3-, -4- oder 5-furyl, Tetrahydro-2- oder -3-furyl, 1,3-Dioxolan-4-yl, Tetrahydro-2- oder -3-thienyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrrolyl, 2,5-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrrolyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolidinyl, Tetrahydro-1-, -2- oder -4-imidazolyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrazolyl, Tetrahydro-1-, -3- oder -4-pyrazolyl, 1,4-Dihydro-1-, -2-, -3- oder -4-pyridyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5- oder -6-pyridyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Piperidinyl, 2-, 3- oder 4-Morpholinyl, Tetrahydro-2-, -3- oder -4-pyranyl, 1,4-Dioxanyl, 1,3-Dioxan-2-, -4- oder -5-yl, Hexahydro-1-, -3- oder -4-pyridazinyl, Hexahydro-1-, -2-, -4- oder -5-pyrimidinyl, 1-, 2- oder 3-Piperazinyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-chinolyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-isochinolyl.

Aminoschutzgruppe bedeutet vorzugsweise Acetyl, Propionyl, Butyryl,
Phenylacetyl, Benzoyl, Toluyl, POA, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl,
2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, BOC, 2-Iodethoxycarbonyl, CBZ ("Carbobenzoxy"), 4-Methoxybenzyloxycarbonyl, FMOC, Mtr oder Benzyl.

Die Verbindungen der Formel I können ein oder mehrere chirale Zentren besitzen und daher in verschiedenen stereoisomeren Formen vorkommen. Die Formel I umschließt alle diese Formen.

Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln Ia bis Ih ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei der Formel I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch

30

25

in a)
$$R^2$$
, R^3 jeweils unabhängig voneinander H oder A, R^4 H, A, Ar, R^5 -Ar, Het oder R^5 -Het und R^6 , R^6 H oder A bedeuten;

35

in b) R², R³ jeweils unabhängig voneinander H oder A,

			R ⁶ , R ^{6'} Ar	H, A, Ar, R ⁵ -Ar, Het oder R ⁵ -Het, H oder A und unsubstituiertes oder einfach durch R ⁷ substituier- tes Phenyl
5			bedeuten;	·
. 10	in	c)	R ² , R ³ R ⁴ R ⁶ , R ⁶ Ar	jeweils unabhängig voneinander H oder A, H, A, Ar, R ⁵ -Ar, Het oder R ⁵ -Het, H oder A, unsubstituiertes oder einfach durch R ⁷ substituiertes Phenyl und einen einkernigen aromatischen oder gesättigten Heterocyclus mit 1 oder 2 N- oder O-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch Hal,
15		. **	bedeuten.	A, NR ⁶ R ⁶ , CN oder NO ₂ substituiert sein kann-
20	in	d)	R ² , R ³ R ⁴ R ⁶ , R ⁶	jeweils unabhängig voneinander H oder A, H, A, Ar oder R ⁵ -Ar, H oder A und unsubstituiertes oder einfach durch R ⁷ substituier-
			bedeuten;	tes Phenyl
25	· in	e)	X R ² , R ³ R ⁴ R ⁶ , R ⁶ ' Ar	Gly oder Ala jeweils unabhängig voneinander H oder A, H, A, Ar oder R ⁵ -Ar, H oder A und unsubstituiertes oder einfach durch R ⁷ substituiertes Phenyl
30			bedeuten;	tes i licityi

Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart) be-

schrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

5

Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.

Verbindungen der Formel I können vorzugsweise durch Cyclisierung von Verbindungen der Formel III unter den Bedingungen einer Peptidsynthese erhalten werden. Dabei arbeitet man zweckmäßig nach üblichen Methoden der Peptidsynthese, wie sie z.B. in Houben-Weyl, 1.c., Band 15/II, seiten 1 bis 806 (1974) beschrieben sind.

15

20

25

Die Reaktion gelingt vorzugsweise in Gegenwart eines Dehydratisierungsmittels, z.B. eines Carbodiimids wie DCCI oder EDCI, ferner z.B. Propanphosphonsäureanhydrid (vgl. Angew. Chem. 92, 129 (1980)), Diphenylphosphorylazid oder 2-Ethoxy-N-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin, in einem inerten Lösungsmittel, z.B. einem halogenierten Kohlenwasserstoff wie Dichlormethan, einem Ether wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, einem Amid wie DMF oder Dimethylacetamid, einem Nitril wie Acetonitril, in Dimethylsulfoxid oder in Gegenwart von Mischungen dieser Lösungsmittel, bei Temperaturen zwischen etwa -10 und 40, vorzugsweise zwischen 0 und 30°. Um die intramolekulare Cyclisierung vor der intermolekularen Peptidbindung zu fördern, ist es zweckmäßig, in verdünnten Lösungen zu arbeiten.

Die Reaktionszeit liegt je nach den angewendeten Bedingungen zwischen einigen Minuten und 14 Tagen.

30

35

Anstelle von Verbindungen der Formel III können auch Derivate von Verbindungen der Formel III, vorzugsweise eine voraktivierte Carbonsäure, oder ein Carbonsäurehalogenid, ein symmetrisches oder gemischtes Anhydrid oder ein Aktivester eingesetzt werden. Derartige Reste zur Aktivierung der Carboxygruppe in typischen Acylierungsreaktionen sind in der

Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart;) beschrieben. Aktivierte Ester werden zweckmäßig in situ gebildet, z.B. durch Zusatz von HOBt oder N-Hydroxysuccinimid.

5

Die Umsetzung erfolgt in der Regel in einem inerten Lösungsmittel, bei Verwendung eines Carbonsäurehalogenids in Gegenwart eines säurebindenden Mittels vorzugsweise einer organischen Base wie Triethylamin, Dimethylanilin, Pyridin oder Chinolin.

- Auch der Zusatz eines Alkali- oder Erdalkalimetall-hydroxids, -carbonats oder -bicarbonats oder eines anderen Salzes einer schwachen Säure der Alkali- oder Erdalkalimetalle, vorzugsweise des Kaliums, Natriums, Calciums oder Cäsiums kann günstig sein.
- Die Ausgangsstoffe der Formel III sind in der Regel neu. Sie können nach bekannten Methoden der Peptidsynthese hergestellt werden.

Die Verbindungen der Formel I können ferner erhalten werden, indem man sie aus ihren funktionellen Derivaten durch Solvolyse, insbesondere Hydrolyse, oder durch Hydrogenolyse in Freiheit setzt.

20

25

Bevorzugte Ausgangsstoffe für die Solvolyse bzw. Hydrogenolyse sind solche, die anstelle einer oder mehrerer freier Amino- und/oder Hydroxygruppen entsprechende geschützte Amino- und/oder Hydroxygruppen enthalten, vorzugsweise solche, die anstelle eines H-Atoms, das mit einem N-Atom verbunden ist, eine Aminoschutzgruppe tragen, z. B. solche, die der Formel I entsprechen, aber anstelle einer NH₂-Gruppe eine NHR'-Gruppe (worin R' eine Aminoschutzgruppe bedeutet, z. B. BOC oder CBZ) enthalten.

30

Ferner sind Ausgangsstoffe bevorzugt, die anstelle des H-Atoms einer Hydroxygruppe eine Hydroxyschutzgruppe tragen, z. B. solche, die der Formel I entsprechen, aber anstelle einer Hydroxyphenylgruppe eine R"Ophenylgruppe enthalten (worin R" eine Hydroxyschutzgruppe bedeutet).

35

Es können auch mehrere - gleiche oder verschiedene - geschützte Aminound/oder Hydroxygruppen im Molekül des Ausgangsstoffes vorhanden sein. Falls die vorhandenen Schutzgruppen voneinander verschieden sind, können sie in vielen Fällen selektiv abgespalten werden.

5

10

15

20

25

Der Ausdruck "Aminoschutzgruppe" ist allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Aminogruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen (zu blockieren), die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des Moleküls durchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind insbesondere unsubstituierte oder substituierte Acyl-, Aryl-, Aralkoxymethyloder Aralkylgruppen. Da die Aminoschutzgruppen nach der gewünschten Reaktion (oder Reaktionsfolge) entfernt werden, ist ihre Art und Größe im übrigen nicht kritisch; bevorzugt werden jedoch solche mit 1-20, insbesondere 1-8 C-Atomen. Der Ausdruck "Acylgruppe" ist im Zusammenhang mit dem vorliegenden Verfahren in weitestem Sinne aufzufassen. Er umschließt von aliphatischen, araliphatischen, aromatischen oder heterocyclischen Carbonsäuren oder Sulfonsäuren abgeleitete Acylgruppen sowie insbesondere Alkoxycarbonyl-, Aryloxycarbonyl- und vor allem Aralkoxycarbonylgruppen. Beispiele für derartige Acylgruppen sind Alkanoyl wie Acetyl, Propionyl, Butyryl; Aralkanoyl wie Phenylacetyl; Aroyl wie Benzoyl oder Toluyl; Aryloxyalkanoyl wie POA; Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, BOC, 2lodethoxycarbonyl; Aralkyloxycarbonyl wie CBZ ("Carbobenzoxy"), 4-Methoxybenzyloxycarbonyl, FMOC; Arylsulfonyl wie Mtr. Bevorzugte Aminoschutzgruppen sind BOC und Mtr, ferner CBZ, Fmoc, Benzyl und Acetyl.

Der Ausdruck "Hydroxyschutzgruppe" ist ebenfalls allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Hydroxygruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen, die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des Moleküls durchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind die oben genannten unsubstituierten oder substituierten Aryl-, Aralkyl- oder Acylgruppen, ferner auch Alkylgruppen. Die Natur und Größe der Hydroxyschutzgruppen ist nicht kritisch, da sie nach der gewünschten chemischen Reaktion oder Reaktionsfolge wieder entfernt werden; bevorzugt sind

10

15

20

Gruppen mit 1-20, insbesondere 1-10 C-Atomen. Beispiele für Hydroxyschutzgruppen sind u.a. Benzyl, p-Nitrobenzoyl, p-Toluolsulfonyl, tert.-Butyl und Acetyl, wobei Benzyl und tert.-Butyl besonders bevorzugt sind. Die COOH-Gruppen in Asparaginsäure und Glutaminsäure werden bevorzugt in Form ihrer tert.-Butylester geschützt (z. B. Asp(OBut)).

Das In-Freiheit-Setzen der Verbindungen der Formel I aus ihren funktionellen Derivaten gelingt - je nach der benutzten Schutzgruppe - z. B. mit starken Säuren, zweckmäßig mit TFA oder Perchlorsäure, aber auch mit anderen starken anorganischen Säuren wie Salzsäure oder Schwefelsäure, starken organischen Carbonsäuren wie Trichloressigsäure oder Sulfonsäuren wie Benzol- oder p-Toluolsulfonsäure. Die Anwesenheit eines zusätzlichen inerten Lösungsmittels ist möglich, aber nicht immer erforderlich. Als inerte Lösungsmittel eignen sich vorzugsweise organische Lösungsmittel, beispielsweise Carbonsäuren wie Essigsäure, Ether wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, Amide wie DMF, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, ferner auch Alkohole wie Methanol, Ethanol oder Isopropanol, sowie Wasser. Ferner kommen Gemische der vorgenannten Lösungsmittel in Frage. TFA wird vorzugsweise im Überschuß ohne Zusatz eines weiteren Lösungsmittels verwendet, Perchlorsäure in Form eines Gemisches aus Essigsäure und 70 %iger Perchlorsäure im Verhältnis 9:1. Die Reaktionstemperaturen für die Spaltung liegen zweckmäßig zwischen etwa 0 und etwa 50°, vorzugsweise arbeitet man zwischen 15 und 30° (Raumtemperatur).

25

Die Gruppen BOC, OBut und Mtr können z. B. bevorzugt mit TFA in Dichlormethan oder mit etwa 3 bis 5n HCl in Dioxan bei 15-30° abgespalten werden, die FMOC-Gruppe mit einer etwa 5- bis 50 %igen Lösung von Dimethylamin, Diethylamin oder Piperidin in DMF bei 15-30°.

30

35

Die Tritylgruppe wird zum Schutz der Aminosäuren Histidin, Asparagin, Glutamin und Cystein eingesetzt. Die Abspaltung erfolgt, je nach gewünschtem Endprodukt, mit TFA / 10% Thiophenol, wobei die Tritylgruppe von allen genannten Aminosäuren abgespalten wird, bei Einsatz von TFA / Anisol oder TFA / Thioanisol wird nur die Tritylgruppe von His, Asn und Gln abgespalten, wogegen sie an der Cys-Seitenkette verbleibt.

10

25

Hydrogenolytisch entfernbare Schutzgruppen (z. B. CBZ oder Benzyl) können z. B. durch Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators (z. B. eines Edelmetallkatalysators wie Palladium, zweckmäßig auf einem Träger wie Kohle) abgespalten werden. Als Lösungsmittel eignen sich dabei die oben angegebenen, insbesondere z. B. Alkohole wie Methanol oder Ethanol oder Amide wie DMF. Die Hydrogenolyse wird in der Regel bei Temperaturen zwischen etwa 0 und 100° und Drucken zwischen etwa 1 und 200 bar, bevorzugt bei 20-30° und 1-10 bar durchgeführt. Eine Hydrogenolyse der CBZ-Gruppe gelingt z. B. gut an 5 bis 10 %igem Pd/C in Methanol oder mit Ammoniumformiat (anstelle von Wasserstoff) an Pd/C in Methanol/DMF bei 20-30°.

Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äquivalenter Mengen der Base und der Säure in einem inerten Lösungsmittel
wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B.

Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure,

Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und Disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. Pikrate, können zur Isolierung und /oder Aufreinigung der Verbindungen der Formel I verwendet werden.

Andererseits kann eine Säure der Formel I durch Umsetzung mit einer Base in eines ihrer physiologisch unbedenklichen Metall- oder Ammonium-

....

salze übergeführt werden. Als Salze kommen dabei insbesondere die Natrium-, Kalium-, Magnesium-, Calcium- und Ammoniumsalze in Betracht, ferner substituierte Ammoniumsalze, z. B. die Dimethyl-, Diethyl- oder Diisopropyl-ammoniumsalze, Monoethanol-, Diethanol- oder Diisopropyl-ammoniumsalze, Cyclohexyl-, Dicyclohexylammoniumsalze, Dibenzyl-ethylendiammoniumsalze, weiterhin z. B. Salze mit Arginin oder Lysin.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nichtchemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

15

10

5

Gegenstand der Erfindung sind ferner pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.

20

25

30

35

Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale), parenterale, topische Applikation oder für eine Applikation in Form eines Inhalation-Sprays eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylenglykole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat, Gelatine, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees, Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben, Cremes oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur

10

15

20

25

30

35

Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und /oder eine oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z. B. ein oder mehrere Vitamine.

Für die Applikation als Inhalationsspray können Sprays verwendet werden, die den Wirkstoff entweder gelöst oder suspendiert in einem Treibgas oder Treibgasgemisch (z. B. CO₂ oder Fluorchlorkohlenwasserstoffen) enthalten. Zweckmäßig verwendet man den Wirkstoff dabei in mikronisierter Form, wobei ein oder mehrere zusätzliche physiologisch verträgliche Lösungsmittel zugegen sein können, z. B. Ethanol. Inhalationslösungen können mit Hilfe üblicher Inhalatoren verabreicht werden.

Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze können als Integrininhibitoren bei der Bekämpfung von Krankheiten, insbesondere von Thrombosen, Herzinfarkt, koronaren Herzerkrankungen, Arteriosklerose, Tumoren, Osteoporose, Entzündungen und Infektionen verwendet werden.

Die Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze finden auch Verwendung bei pathologischen Vorgängen, die durch Angiogenese unterhalten oder propagiert werden, insbesondere bei Tumoren oder rheumatoider Arthritis.

Dabei können die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel in Analogie zu anderen bekannten, im Handel befindlichen Peptiden, insbesondere aber in Analogie zu den in der US-A-4 472 305 beschriebenen Verbindungen verabreicht werden, vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 0,05 und 500 mg, insbesondere zwischen 0,5 und 100 mg pro Dosierungseinheit verabreicht. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,01 und 2 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabreichungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die parenterale Applikation ist bevorzugt.

PCT/EP97/07048

Ferner können die Verbindungen der Formel I als Integrinliganden zur Herstellung von Säulen für die Affinitätschromatographie zur Reindarstellung von Integrinen verwendet werden.

- Der Ligand, d.h. eine Verbindung der Formel I, wird dabei über eine Anker-5 funktion, z.B. die Carboxygruppe von Asp, an einen polymeren Träger kovalent gekuppelt.
- Als polymere Trägermaterialien eignen sich die an sich in der Peptidchemie bekannten polymeren festen Phasen mit vorzugsweise hydrophilen 10 Eigenschaften, beispielsweise quervernetzte Polyzucker wie Cellulose, Sepharose oder Sephadex^R, Acrylamide, Polymer auf Polyethylenglykolbasis oder Tentakelpolymere^R.
- Die Herstellung der Materialien für die Affinitätschromatographie zur Inte-15 grinreinigung erfolgt unter Bedingungen wie sie für die Kondensation von Aminosäuren üblich und an sich bekannt sind.
- Die Verbindungen der Formel I enthalten ein oder mehrere chirale Zentren und können daher in racemischer oder in optisch-aktiver Form vorliegen. 20 Erhaltene Racemate können nach an sich bekannten Methoden mechanisch oder chemisch in die Enantiomeren getrennt werden. Vorzugsweise werden aus dem racemischen Gemisch durch Umsetzung mit einem optisch aktiven Trennmittel Diastereomere gebildet. Als Trennmittel eignen sich z.B. optisch aktive Säuren, wie die D- und L-Formen von Weinsäure, 25 Diacetylweinsäure, Dibenzoylweinsäure, Mandelsäure, Äpfelsäure, Milchsäure oder die verschiedenen optisch aktiven Camphersulfonsäuren wie β -Camphersulfonsäure. Vorteilhaft ist auch eine Enantiomerentrennung mit Hilfe einer mit einem optisch aktiven Trennmittel (z.B. Dinitrobenzoylphenylglycin) gefüllten Säule; als Laufmittel eignet sich z.B. ein Gemisch 30 Hexan/Isopropanol/Acetonitril, z.B. im Volumenverhältnis 82:15:3.

Natürlich ist es auch möglich, optisch aktive Verbindungen der Formel I nach den oben beschriebenen Methoden zu erhalten, indem man Ausgangsstoffe verwendet, die bereits optisch aktiv sind.

35

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, stellt, falls erforderlich, je nach Konstitution des Endprodukts auf pH-Werte zwischen 2 und 10 ein, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und /oder durch Kristallisation. Rf-Werte an Kieselgel; Laufmittel: Ethylacetat/Methanol 9:1.

RT = Retentionszeit (Minuten) bei HPLC in den folgenden Systemen:

10

5

[A]

Säule: Lichrosorb® RP 18 (250 x 4; 5 μm);

Eluent A: 0,1 % TFA in Wasser

Eluent B: 0,1 % TFA in 90 % Acetonitril, 10 % Wasser

15 Fluß: 1 ml/min

Gradient: 20 - 95 % B / 50 min

Detektion bei 215 nm.

Die Trennung der Diastereomeren erfolgt vorzugsweise unter den angegebenen Bedingungen.

Massenspektrometrie (MS): FAB (Fast Atom Bombardment) (M+H)⁺

Beispiel 1

25

Äquimolare Mengen (R,S)-2-Brom-2-phenyl-essigsäuremethylester und 3-Hydroxymethyl-anilin werden zu N-(3-Hydroxymethylphenyl)-amino-phenyl-essigsäuremethylester umgesetzt. Durch Umsetzung mit Thionylchlorid zu N-(3-Chlormethylphenyl)-amino-phenyl-essigsäuremethylester und anschließender Bealstier mit Netzigen mit Ne

schließender Reaktion mit Natriumazid erhält man N-(3-Azidomethylphenyl)-amino-phenyl-essigsäuremethylester ("A").
Eine Lösung von 9,2 g "A" in 350 ml Ethylacetat wird in Gegenwart von 1 g Pd/C (5%) 35 Minuten hydriert. Nach Entfernen des Katalysators und des Lösungsmittels erhält man N-(3-Aminomethylphenyl)-amino-phenyl-

essigsäuremethylester ("B") als Öl, RT 19,5; FAB 271.

Durch Umsetzung von "B" mit Dibenzylanhydrid erhält man N-(3-Benzyloxycarbonyl-aminomethylphenyl)-amino-phenyl-essigsäuremethylester, der anschließend in KOH/Methanol zu N-(3-Benzyloxycarbonyl-aminomethylphenyl)-amino-phenyl-essigsäure (= N-(Z-3-AMP)-amino-phenylessigsäure) hydrolysiert wird. Durch Umsetzung mit jeweils 1 Äquivalent H-Arg(Mtr)-Gly-OtBu, DCCI und HOBt in Dichlormethan erhält man Z-3-AMP-Phg-Arg(Mtr)-Gly-OtBu. Die Entfernung der Z-Schutzgruppe erfolgt wie oben beschrieben durch katalytische Hydrierung; die anschließende Peptidkupplung mit BOC-Asp(OBzl)-OH ergibt

10 BOC-Asp(OBzl)-3-AMP-Phg-Arg(Mtr)-Gly-OtBu.

Nach Abspaltung der BOC-Schutzgruppe und des tert.-Butylesters in HCl/Dioxan erhält man H-Asp(OBzl)-3-AMP-Phg-Arg(Mtr)-Gly-OH, und nach Cyclisierung die Verbindung

Cyclo-(Asp(OBzI)-3-AMP-Phg-Arg(Mtr)-Gly).

Nach Verseifung des Esters, Abspaltung der Mtr-Schutzgruppe in 98 %iger Trifluoressigsäure, Reinigung und Trennung über HPLC erhält man

Cyclo-(Asp-3-AMP-L-Phg-Arg-Gly) und Cyclo-(Asp-3-AMP-D-Phg-Arg-Gly).

20

15

Die beiden Verbindungen sind wie folgt charakterisiert:

RT 15,5 FAB 567 bzw. RT 12,5 FAB 567, wobei die Zuordnung zu den beiden Diastereomeren offen ist.

25

Analog erhält man ausgehend

von 2-Brom-3-methyl-buttersäure

30 Cyclo-(Asp-3-AMP-L-Val-Arg-Gly) und

Cyclo-(Asp-3-AMP-D-Val-Arg-Gly),

von 2-Bromessigsäure Cyclo-(Asp-3-AMP-Gly-Arg-Gly) und

35

von 2-Brom-3-phenyl-propionsäure

Cyclo-(Asp-3-AMP-L-Phe-Arg-Gly) und

5 Cyclo-(Asp-3-AMP-D-Phe-Arg-Gly).

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen:

Beispiel A: Injektionsgläser

10

15

Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffes der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat wird in 3 I zweifach destilliertem Wasser mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines Wirkstoffes der Formel I mit
100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

Beispiel C: Lösung

25

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffes der Formel I, 9,38 g $NaH_2PO_4 \cdot 2 H_2O$, 28,48 g $Na_2HPO_4 \cdot 12 H_2O$ und 0,1 g Benzalkonium-chlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein, füllt auf 1 I auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in Form von Augentropfen verwendet werden.

30

Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

35

Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

Beispiel F: Dragees

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

Beispiel G: Kapseln

2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatinekapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

Beispiel H: Ampullen

20 Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 I zweifach destilliertem Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg Wirkstoff.

25 Beispiel I: Inhalations-Spray

Man löst 14 g Wirkstoff der Formel I in 10 I isotonischer NaCI-Lösung und füllt die Lösung in handelsübliche Sprühgefäße mit Pump-Mechanismus. Die Lösung kann in Mund oder Nase gesprüht werden. Ein Sprühstoß (etwa 0,1 ml) entspricht einer Dosis von etwa 0,14 mg.

30

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel I

5	worin	Cyclo-(Arg-X-Asp-R ¹)	
	X	Gly, Ala oder NH-NH-CO,	
10		wobei die genannten Aminosäuren auch desein können, und die Aminosäurereste üb Amino- und α -Carboxygruppen peptidartig verknüpft sind,	er die α -
15	R ¹	einen Rest der Formel II	
20		\mathbb{R}^{2} \mathbb{R}^{3} \mathbb{R}^{4}	11 ,
25	R ² , R ³ , R ⁴	jeweils unabhängig voneinander H, A, Ar, oder R ⁵ -Het,	R⁵-Ar, Het
	А	Alkyl mit 1-6 C-Atomen,	
30	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreif R ⁸ oder R ⁹ substituiertes Phenyl oder unsu Naphthyl,	
	R⁵	Alkylen mit 1-6 C-Atomen,	
35	R ⁶ , R ⁶ '	jeweils unabhängig voneinander H, A, Ber Phenyl,	nzyl oder

		R ⁷ , R ⁸ , R ⁹	jeweils unabhängig voneinander R ⁶ , OR ⁶ , Hal, NO ₂ , NR ⁶ R ^{6'} , NHCOR ⁶ , CN, NHSO ₂ R ⁶ , COOR ⁶ oder COR ⁶ ,
5		Hal	F, Cl, Br oder I und
10		Het	einen ein- oder zweikernigen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und / oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, NR ⁶ R ⁶ , CN oder NO ₂ substituiert sein kann,
		bedeuten,	
15		wobei, sofe Aminosäure eingeschlos	rn es sich um Reste optisch aktiver Aminosäuren und ederivate handelt, sowohl die D- als auch die L-Formen ssen sind,
		sowie dere	n Salze.
20	2.	Ein Enantio	omer oder ein Diastereomer einer Verbindung der Formel I spruch 1.
25 30	3.	a) Cyclo-(Ab) Cyclo-(Ac) Cyclo-(d) Cyclo-(e) Cyclo-(f) Cyclo-(ac)	gen der Formel I gemäß Anspruch 1 Arg-Gly-Asp-3-AMP-L-Phg); Arg-Gly-Asp-3-AMP-D-Phg); Arg-Gly-Asp-3-AMP-L-Val); (Arg-Gly-Asp-3-AMP-D-Val); (Arg-Gly-Asp-3-AMP-Phe); Arg-Gly-Asp-3-AMP-D-Phe); (Arg-Gly-Asp-3-AMP-D-Phe); (Arg-Gly-Asp-3-AMP-Gly); en Salze.
35	4	Verfahrer	n zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Ansowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man

(a) eine Verbindung der Formel III

H-Z-OH

5 worin

10

15

25

30

Z - Arg-X-Asp-R¹-X-Asp-R¹-Arg-Asp-R¹-Arg-X- oder
-R¹-Arg-X-Asp- bedeutet,

und X und R¹ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

oder ein reaktionsfähiges Derivat einer Verbindung der Formel II mit einem cyclisierenden Mittel behandelt,

oder

b) eine Verbindung der Formel I aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt,

und/oder daß man eine basische oder saure Verbindung der Formel I durch Behandeln mit einer Säure oder Base in eines ihrer Salze überführt.

- Verfahren zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 und/oder eines ihrer physiologischen unbedenklichen Salze zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff in eine geeignete Dosierungsform bringt.
- 6. Pharmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 und/oder einem ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.

10

- 7 Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze als Integrininhibitoren zur Bekämpfung von Thrombosen, Herzinfarkt, koronaren Herzerkrankungen, Arteriosklerose, Tumoren, Osteoporose, Entzündungen und Infektionen.
- 8. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze bei pathologischen Vorgängen, die durch Angiogenese unterhalten oder propagiert werden.
- Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels.
- Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze bei der Bekämpfung von Krankheiten.

20

15

25

30

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern. Ial Application No PCT/EP 97/07048

A CLAS	SIEICATION OF OUR IN-		101/2: 37/070		
ÎPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C07K7/56 A61K38/12				
	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	sification and IPC			
	SSEARCHED				
IPC 6	documentation searched (classification system followed by classifi C07K A61K				
	ation searched other than minimum documentation to the extent th				
	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, s	earch terms used) ാ		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Re	levant to claim No.	
Α	WO 96 20216 A (ZENECA LIM.) 4 J see the whole document	July 1996	1	-10	
A	WO 93 24520 A (MERRELL DOW) 9 D 1993 see the whole document	1	-10		
P,X	DATABASE WPI Week 03 Derwent Publications Ltd., Lond AN 98022242 XP002064865 "Cyclic RGD-containing peptide for formation of nephritis-there agents" & JP 09 278 669 A (ASAHI GLASS 028 October 1997 see abstract	s-useful apeutic	1	-10	
	r documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family men	nbers are listed in annex.		
Special categories of cited documents: A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E" earlier document but published on or after the international filing date "document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another cited ton or other special reason (as specified) O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "document published prior to the international filing date but later than the priority date elaimed "T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is become the document is combined with one or more other such documents. Such combination being obvious to a person skilled in the art. "A" document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined invention cannot be considered to involve an inventive at power than the priority date end not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive at power than the priority date and not in conflict with the publication but cited to understand the principle or theory underlying the cited to connot be considered nov					
	ual completion of the international search May 1998	Date of mailing of the in	ternational search report	OF 4000	
	13 May 1998 The and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijawijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Authorized officer Masturzo, P				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 97/07048

	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
Box I	Observations where certain claims. Comparisons where certain claims and the comparison of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: Comparison of the certain claims and the comparison of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
This inte	emational search teporting and a search temperature of the search temp
1. X	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	Note: Although claims 8 and 10 refer to a treatment method to be applied to a human/animal body, the search was on the basis of the indicated effects of the compound.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
i	
3.	Claims Nos.: — because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
Box I	Observations where unity of invention is facility (Communication as follows:
	Observations where unity of inventions in this international application, as follows: International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
I mis	International seasons
	·
1	
1	
	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all
1.	searchable claims. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment.
2.	As all searchable claims could be searched without energy
	of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid of the required additional search fees were timely paid of the required additional search fees were timely paid of the required additional search fees were timely paid of the required additional search fees were timely paid of the required additional search fees were timely paid of the required additional search fees were timely paid of the required additional search fees were timely paid of the required additional search fees were timely paid of the required additional search fees were timely paid of the required additional search fees were timely paid of the required additional search fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
	for ware accompanied by the applicant's protest.
ID	Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Intern: al Application No
PCT/EP 97/07048

		·				
Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
WO 9620216	A	04-07-1996	AU CA CZ EP HU NO PL SK ZA	4269896 A 2204793 A 9701984 A 0800535 A 77120 A 972930 A 320995 A 81097 A 9510921 A	19-07-1996 04-07-1996 15-10-1997 15-10-1997 02-03-1998 19-08-1997 24-11-1997 10-12-1997 22-07-1996	
WO 9324520	Α	09-12-1993	AU AU CA EP JP MX NZ ZA	672010 B 4378393 A 2137072 A 0648224 A 7507310 T 9303332 A 253452 A 9303827 A	19-09-1996 30-12-1993 09-12-1993 19-04-1995 10-08-1995 30-06-1994 25-06-1996 29-12-1993	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

\$3 mar 63

Interna ales Aktenzeichen PCT/EP 97/07048

A. KLASSIFI I PK 6	A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C07K7/56 A61K38/12					
	Landin Klassiikat	ion und der IPK				
	mationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikat					
B. RECHER	CHIERTE GEBIETE er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)					
IPK 6	COLK APIK					
Dankambiart	e aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit c	liese unter die recherchierten Gebiete tal	len			
		•				
Wahrend de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name	der Datenbank und evtl. verwendete Su	chbegriffe)			
VIAIII CIIG GE		• •				
	·		· .			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		Betr. Anspruch Nr.			
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der	r in Betracht kommenden i elle	DEL. Allapia atti			
A	WO 96 20216 A (ZENECA LIM.) 4.Juli		1-10			
	siehe das ganze Dokument		1-10			
Α .	WO 93 24520 A (MERRELL DOW) 9.Dezer 1993	nder				
	siehe das ganze Dokument		1-10			
P,X.	DATABASE WPI Week 03 Derwent Publications Ltd., London, AN 98022242	1 10				
	XP002064865	seful	·			
- 	for formation of nephritis-therape	eutic				
	agents" & JP 09 278 669 A (ASAHI GLASS CO. 28.0ktober 1997					
	siehe Zusammenfassung					
		•	·			
☐ w	eitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie				
Beannde	tnehmen ere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, r nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Spätere Veröffentlichung, die nach de oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondem n Erfindung zugrundeliegenden Prinzip Theorie angegeben ist X° Veröffentlichung von besonderer Bad Veröffentlichung von besonderer Bad	ur zum Verständnis des der os oder der ihr zugrundeliegenden			
Ann	neldedatum veröffentlicht worden ist	kann allein aufgrund dieser Veronen	trachtet warden			
soh	einen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichung belegt werden	Y Veröffentlichung von besonderer Bed	eutung; die beanspruchte Emindung			
werden, wenn die Veröffentlichung mit einer des Franke ausgeführt) werden, wenn die Veröffentlichung mit einer des Franke ausgeführt) werden, wenn die Veröffentlichung mit einer des Franke ausgeführt wird und Veröffentlichungen diese Franke ausgeführt.						
eine	Benutzung, eine Ausstellung oder andere Machiannen, aber nach	*&" Veröffentlichung, die Mitglied derselb	en Patentiamilie ist			
den	nentilionung, die Vol. Gentätsdatum veröffentlicht worden ist n beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist es Absohlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen	•			
	13.Mai 1998		2 9. 05. 1998 			
Name ur	nd Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter				
TALLED CO.	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Masturzo, P					

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int....ationales Aktenzeichen PCT/EP 97/07048

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Obwohl die Ansprüche 8 und 10 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
 Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 1 (1))(Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 97/07048

Angaben zu Veröffentlichungen, uis zu Lim Aecherchenbericht Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
angeführtes Patentdokument WO 9620216 A	Veröffentlichung 04-07-1996	AU 4269896 A CA 2204793 A CZ 9701984 A EP 0800535 A HU 77120 A NO 972930 A PL 320995 A SK 81097 A ZA 9510921 A	19-07-1996 04-07-1996 15-10-1997 15-10-1997 02-03-1998 19-08-1997 24-11-1997 10-12-1997 22-07-1996
WO 9324520 A	09-12-1993	AU 672010 B AU 4378393 A CA 2137072 A EP 0648224 A JP 7507310 T MX 9303332 A NZ 253452 A ZĀ 9303827 A	19-09-1996 30-12-1993 09-12-1993 19-04-1995 10-08-1995 30-06-1994 25-06-1996 29-12-1993

BLANK PAGE

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

BLANK PAGE